Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP05/000600

International filing date:

19 January 2005 (19.01.2005)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2004-012980

Filing date:

21 January 2004 (21.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 April 2005 (14.04.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



21.02.2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の曹類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2004年 1月21日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-012980

[ST. 10/C]:

[JP2004-012980]

出 願 人 Applicant(s):

旭化成ケミカルズ株式会社

2005年 3月31日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office)· []



又は居所】 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成ケミカルズ株式会社内

【識別番号】 303046314

【氏名又は名称】 旭化成ケミカルズ株式会社

【代理人】

【識別番号】 100116713

【弁理士】

【氏名又は名称】 酒井 正己

【選任した代理人】

【識別番号】 100094709

【弁理士】

【氏名又は名称】 加々美 紀雄

【選任した代理人】

【識別番号】 100117145

【弁理士】

【氏名又は名称】 小松 純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 165251 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 0314744

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

ポリアセタール樹脂 (A) 100質量部に対して、平均粒径が 0.01μ m $\sim 1\mu$ mで あり、かつ粒子の平均長径(L)と粒子の平均短径(d)の比である平均アスペクト比(L /d) が3以下である炭酸カルシウム (B) 0.1~100質量部、酸化防止剤(C)0 0 1~10質量部、熱安定剤(D) 0. 0 1~10質量部を配合してなることを特徴と するポリアセタール樹脂組成物。

【請求項2】

炭酸カルシウム(B)が球状、立方体状、直方体状、不定形およびこれらの混合物であ ることを特徴とする請求項1に記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項3】

ポリアセタール樹脂 (A) がコポリマーであることを特徴とする請求項1または2に記 載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項4】

炭酸カルシウム(B)が脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸)、脂環族カルボン酸、樹 脂酸およびこれらの金属石鹸からなる群から選ばれる少なくとも1種によって表面処理さ れていることを特徴とする請求項1から3のいずれか1項に記載のポリアセタール樹脂組 成物。

【請求項5】

酸化防止剤(C)がヒンダードフェノール系酸化防止剤であることを特徴とする請求項 1から4のいずれか1項に記載のポリアセタール樹脂組生物。

【請求項6】

熱安定剤 (D) が脂肪酸金属塩を少なくとも一種類含有することを特徴とする請求項 1 から5のいずれか1項に記載のポリアセタール樹脂組成物。

【請求項7】

炭酸カルシウム (B) がポリアセタール樹脂組成物中、最大凝集粒子径において、5μ m以下で分散していることを特徴とする請求項1から6のいずれか1項に記載のポリアセ タール樹脂組成物。

【請求項8】

請求項1から7のいずれか1項に記載のポリアセタール樹脂組成物からなる成形品。

___ _ _ **__ _**

【書類名】明細書

【発明の名称】ポリアセタール樹脂組成物

【技術分野】

[0001]

本発明はポリアセタール樹脂と特定の炭酸カルシウムおよび特定の添加剤を配合してな る、剛性、靭性、耐熱性などの機械的特性、さらに耐酸性が改良されたポリアセタール樹 脂組成物およびその成形品に関する。

【背景技術】

[0002]

ポリアセタール樹脂はその優れた剛性、強度、靭性、耐疲労性、耐薬品性及び摺動性、 耐熱性等に優れ、且つその加工性が容易であることから、エンジニアリングプラスチック スとして、電気機器や電気機器の機構部品、自動車部品及びその他の機構部品を中心に広 範囲にわたって用いられている。

[0003]

近年、各部品の軽量化や小型化の要求から、ポリアセタール樹脂のもつ従来の特徴を活 かしつつ、さらに剛性や強度、耐熱性といった機械的特性の向上が求められつつある。そ こで、一般的な手法として、ポリアミド等他のエンジニアリングプラスチックスの場合と 同様に、ガラス繊維やタルク、ウワラストナイト、炭素繊維などといった無機フィラーを 配合してその機械的特性の向上が図られている。しかしながらポリアセタール樹脂の場合 、ガラス繊維や無機フィラーを配合した場合、剛性、強度、耐熱性の改良には効果がある ものの、外観が劣化する傾向にあり、またポリアセタール樹脂の特徴である摺動性や耐疲 労性、さらには靭性が著しく損なわれる場合があり、効果的な手法とはいえなかった。

[0004]

そこで、特定の表面処理を施された炭酸カルシウム又はタルクとポリアセタール樹脂か らなる樹脂組成物が開示されている(特許文献1)。この結果、従来の無機フィラーを配 合した場合に生じていた靭性の低下を抑え、かつ表面の光沢を抑えることが可能となった 。しかしながら、摺動性や耐疲労性が損なわれる場合があり、また耐熱性に劣る場合もあ り、効果的な手法とはいえなかった。

[0005]

さらに、ポリアセタール樹脂に特定の添加剤、マグネシウム又はカルシウムの酸化物又 は炭酸塩を配合してなる熱安定性に優れた組成物が開示されいてるが(例えば特許文献 2)、剛性、靭性などの機械的特性を向上させるのには十分でないことがわかった。

この問題を解決すべく、微細シリカや層状ケイ酸塩といった微細な無機フィラーをポリ アセタール樹脂に配合する手法が開示されている(例えば特許文献3から6)。しかしな がら、剛性、強度、耐熱性、摺動性などの改良に効果があるものの、靭性が損なわれる傾 向にあり、電気機器や電気機器の機構部品、自動車部品によっては靭性が十分でないとい う問題があった。

[0006]

さらに、一般的にポリアセタール樹脂は酸に対する耐性が劣る樹脂であり、成形品自体 が腐食され、機械的物性が低下することが知られている。そのため、例えば水中に含まれ る塩素が原因となり水回り用途での使用が制限されたり、自動車の燃料中に含まれる硫黄 の酸化物が原因となり燃料ポンプでの使用が制限される場合があり、従来の技術では十分 部品の耐久性が得られない場合があった。このような耐酸性を改良する方法としてはポリ アセタール樹脂に対して酸化亜鉛、ポリアルキレングリコールを添加することが知られて いるが(例えば特許文献7及び8)、いずれも機械的強度を改良するまでには至っていな /3°

このように従来技術では、ポリアセタール樹脂の特徴である摺動性、耐薬品性、耐疲労 性を保持しつつ、剛性、強度、靭性、耐疲労性、耐熱性、耐酸性等をバランスよく有する ことが困難であり、このようなポリアセタール樹脂組成物が望まれている。

[0007]

【特許文献1】特許第2140744号公報

【特許文献2】特開平7-62199号公報

【特許文献3】特開平11-130933号公報

【特許文献4】特開2000-129080号公報

【特許文献 5】 特開 2 0 0 0 - 3 3 6 2 4 1 号公報

【特許文献6】特許第3140502号公報

【特許文献7】特開平7-150005号公報

【特許文献8】特開2001-11284号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

本発明は、本来ポリアセタール樹脂が持つ特徴を有し、さらに剛性、靭性、耐熱性などの機械的特性および耐酸性が改良されたポリアセタール樹脂組成物並びにその成形品を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0009]

本発明者は、上記課題を解決するために鋭意検討した結果、ポリアセタール樹脂と特定の炭酸カルシウムおよび特定の添加剤を配合してなるポリアセタール樹脂組成物が上記課題を解決できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

すなわち、本発明は、

- (1) ポリアセタール樹脂 (A) 100 質量部に対して、平均粒径が 0.01μ m~ 1μ mであり、かつ粒子の平均長径 (L) と粒子の平均短径 (d) の比である平均アスペクト比 (L/d) が 3 以下である炭酸カルシウム (B) $0.1\sim10$ 質量部、酸化防止剤 (C) $0.01\sim10$ 質量部、熱安定剤 (D) $0.01\sim10$ 質量部を配合してなることを特徴とするポリアセタール樹脂組成物、
- (2) 炭酸カルシウム (B) が球状、立方体状、直方体状、不定形およびこれらの混合物であることを特徴とする上記 (1) に記載のポリアセタール樹脂組成物。
- (3) ポリアセタール樹脂 (A) がコポリマーであることを特徴とする上記 (1) または
- (2) に記載のポリアセタール樹脂組成物、
- (4) 炭酸カルシウム(B) が脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸)、脂環族カルボン酸及び樹脂酸及びこれらの金属石鹸からなる群から選ばれる少なくとも1種によって表面処理されていることを特徴とする上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリアセタール樹脂組成物、
- (5)酸化防止剤(C)がヒンダードフェノール系酸化防止剤であることを特徴とする上記(1)から(4)のいずれかに記載のポリアセタール樹脂組生物、
 - (6) 熱安定剤 (D) が脂肪酸金属塩を少なくとも一種類含有することを特徴とする上記
 - (1) から (5) のいずれかに記載のポリアセタール樹脂組成物、
- (7) 炭酸カルシウム (B) がポリアセタール樹脂組成物中、最大凝集粒子径において、 5μ m以下で分散していることを特徴とする上記 (1) から (6) のいずれかに記載のポリアセタール樹脂組成物、
- (8) (1)から(7)のいずれかに記載のポリアセタール樹脂組成物からなる成形品、 である。

【発明の効果】

[0010]

本発明のポリアセタール樹脂組成物及びその成形品は本来ポリアセタール樹脂が持つ特徴を有し、さらに剛性、靭性、耐熱性などの機械的特性、さらに耐酸性が改良された効果を有する。

【発明を実施するための最良の形態】

[0011]

本発明について、以下具体的に説明する。

本発明で用いられるポリアセタール樹脂(A)は、公知のポリアセタール樹脂であって 特に限定されるものではない。例えば、ホルムアルデヒド単量体又はその3量体(トリオ キサン) や4量体 (テトラオキサン) 等のホルムアルデヒドの環状オリゴマーを単独重合 して得られる実質上オキシメチレン単位のみから成るポリアセタールホモポリマーや、ホ ルムアルデヒド単量体又はその3量体(トリオキサン)や4量体(テトラオキサン)等の ホルムアルデヒドの環状オリゴマーとエチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、エピ クロルヒドリン、1,3-ジオキソランや1,4-ブタンジオールホルマールなどのグリ コールやジグリコールの環状ホルマール等の環状エーテル、環状ホルマールとを共重合さ せて得られたポリアセタールコポリマーを挙げることができる。ここで、ポリアセタール コポリマーのうち、より剛性、靭性、耐熱性のバランスに優れるといった観点から、好ま しい1,3-ジオキソラン等のコモノマーの添加量は、トリオキサン1molに対して0 . 1~60mol%であり、より好ましくは0.1~20mol%であり、もっとも好ま しくは0.15~10mol%である。

[0012]

また、ポリアセタールコポリマーとして、単官能グリシジルエーテルを共重合させて得 られる分岐を有する分岐型ポリアセタールコポリマーや、多官能グリシジルエーテルを共 重合させて得られる架橋構造を有する架橋型ポリアセタールコポリマーも用いることがで きる。さらに、両末端または片末端に水酸基などの官能基を有する化合物、例えばポリア ルキレングリコールの存在下、ホルムアルデヒド単量体又はホルムアルデヒドの環状オリ ゴマーを重合して得られるブロック成分を有するブロック型ポリアセタールホモポリマー や、同じく両末端または片末端に水酸基などの官能基を有する化合物、例えば水素添加ポ リプタジエングリコールの存在下、ホルムアルデヒド単量体又はその3量体(トリオキサ ン) や4量体 (テトラオキサン) 等のホルムアルデヒドの環状オリゴマーと環状エーテル や環状ホルマールとを共重合させて得られるブロック成分を有するブロック型ポリアセタ ールコポリマーも用いることができる。本発明において、上記ポリアセタール樹脂は一種 類、もしくは二種類以上の混合物で用いても差し支えない。

[0013]

上記ポリアセタール樹脂のうち、剛性、靭性、熱安定性のバランスに優れるといった観 点から、ポリアセタール樹脂(A)としては、コモノマー成分がランダムに結合したラン ダム型、プロック型、分岐型または架橋型のポリアセタールコポリマーおよびこれらの混 合物が好ましく、さらにコストの観点からランダム型、ブロック型のポリアセタールコポ リマーがより好ましい。

[0014]

本発明において、ポリアセタール樹脂(A)の製造方法は公知のポリアセタール樹脂の 製造方法をとることができ、特に限定されるものではない。例えば、前記ポリアセタール ホモポリマーの場合、高純度のホルムアルデヒドを有機アミン、有機あるいは無機の錫化 合物、金属水酸化物のような塩基性重合触媒を含有する有機溶媒中に導入して重合し、重 合体を濾別した後、無水酢酸中、酢酸ナトリウムの存在下で加熱してポリマー末端をアセ チル化して製造する方法をあげることができる。また、前記ポリアセタールコポリマーの 場合、高純度のトリオキサンおよび、エチレンオキシドや1,3-ジオキソランなどの共 重合成分、分子量調整用の連鎖移動剤をシクロヘキサンのような有機溶媒中に導入し、三 弗化ホウ素ジエチルエーテル錯体のようなルイス酸等の重合触媒を用いてカチオン重合し た後、触媒の失活と末端基の安定化をおこなうことによる製造法、あるいは溶媒を全く使 用せずに、コニーダー、2軸スクリュー式連続押出混錬機、2軸パドル型連続混合機等の セルフクリーニング型押出混錬機の中へトリオキサン、共重合成分、分子量調整用の連鎖 移動剤および触媒を導入して塊状重合した後さらに水酸化コリン蟻酸塩等の第4級アンモ ニウム化合物を添加して不安定末端を分解除去して製造する方法等をあげることができる

[0015]

上記ポリアセタール樹脂のメルトフローインデックスMFI(ASTM-D1238で

測定) は特に限定されるものではないが、加工性の観点から、好ましくは0.1g/10 分~150g/10分、さらに好ましくは0.5g/10分~130g/10分、最も好 ましくは1g/10分~100g/10分である。

[0016]

本発明で用いられる炭酸カルシウム (B) は平均粒径が 0. 0 1 μ m ~ 1 μ m であり、 かつ粒子の平均長径(L)と粒子の平均短径(d)の比である平均アスペクト比(L/d) が3以下であるものであれば特に限定されるものではなく、例えば、コロイド状炭酸カル シウム、軽質炭酸カルシウム、乾式または湿式重質炭酸カルシウムなどで上記範囲を満た すものをあげることができる。ここで、本発明では、炭酸カルシウムの粒子のうち、最も 長い軸の長さを長径、それと対応する最も短い軸の長さを短径と定義して用いる。また、 平均粒径、平均長径、平均短径、平均アスペクト比とは、単位体積中に長径Li、短径 d iの炭酸カルシウムがNi個存在するとき、

平均粒径=平均長径= \(\SLi\) N i / \(\SLi\) N i

平均短径 d = Σ d i²N i / Σ d i N i

平均アスペクト比L/d= (ΣLi²Ni/ΣLiNi) / (Σdi²Ni/ΣdiNi) と定義して用いる。より具体的には、走査型電子顕微鏡(SEM)を用いて検査する炭酸 カルシウムのサンプリングを行い、これを用いて粒子像を倍率1千倍から5万倍で撮影し 、無作為に選んだ最低100個の炭酸カルシウムの粒子からそれぞれ長さを測定し求める

ここで、本発明のポリアセタール樹脂組成物の剛性、靭性のバランスに優れ、また耐疲 労性にも優れるといった観点から好ましい平均粒径は 0. 05 μ m ~ 0.8 μ m であり、 さらに好ましくは 0. 10μ m \sim 0. 40μ m であり、最も好ましくは 0. 13μ m \sim 0 . 20μmである。さらに、同様の理由から、好ましい平均アスペクト比は2. 0以下で あり、さらに好ましくは1.5以下であり、最も好ましくは1.3以下である。

[0017]

本発明で用いられる炭酸カルシウムは上記平均粒径および平均アスペクト比の範囲内で あるものであればその粒子各々の形状に関しては特に限定されるものではない。例えば、 炭酸カルシウムの各々の形状が球状、立方体状、直方体状、紡錘状、円柱状、板状、針状 、不定形およびこれらの混合物であってよい。ここで、形状は前記形状に数学上正確に分 類されなくとも、類似的に分類されるものであってよい。なかでも、剛性、靭性のバラン スに優れ、また耐疲労性にも優れるといった観点から、好ましい形状としては、球状、立 方体状、直方体状、不定形およびこれらの混合物であり、さらに好ましくは球状、立方体 状、およびこれらの混合物であり、最も好ましくは球状、立方体状のいずれか単独で構成 された形状である。これらの形状は平均粒径、平均アスペクト比を求めたときと同様に走 査型電子顕微鏡(SEM)を用いて炭酸カルシウムの粒子像を倍率1千倍から5万倍で撮 影し、無作為に選んだ最低100個の炭酸カルシウムの粒子の形状観察から判断する。

[0018]

上記炭酸カルシウムは一種類で用いてもよいし、さらに二種類以上、例えば粒径や形状 の異なるものを混合、併用して用いても、混合後の粒子全体において本発明でいう平均粒 径および平均アスペクト比の範囲内に収まるのであれば差し支えない。

[0019]

本発明で用いられる炭酸カルシウム(B)は公知の分散剤、錯化剤、表面処理剤を添加 、処理してあるものを用いてポリアセタール樹脂への分散性を向上させても差し支えない 。例えば、「分散・凝集の解明と応用技術、1992年」(北原文雄監修・(株)テクノ システム発行)の232~237ページに記載されているようなアニオン系界面活性剤、 カチオン系界面活性剤、両性界面活性剤、非イオン系界面活性剤、ノニオン系界面活性剤 などを用いることができる。また、アミノシラン、エポキシシラン等のシランカップリン グ剤、チタネート系カップリング剤を用いても差し支えない。ここで、ポリアセタール樹 脂の変色を抑え、分散性に優れてかつ、剛性、靭性バランスに優れるといった観点から、 好ましい表面処理剤としては、脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸)、脂環族カルボン酸 及び樹脂酸からなる群より選ばれた少なくとも1種や、脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪 酸)、脂環族カルボン酸及び樹脂酸からなる群より選ばれた少なくとも1種と、反応して 金属石鹸を生成する金属水酸化物又は金属酸化物を添加、反応させて得られる金属石鹸を あげることができ、さらに好ましくは脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸)および金属石 鹸である。これらは一種類、もしくは二種類以上の混合物で使用してもよい。

[0020]

前記飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸、脂環族カルボン酸、樹脂酸については公知のものであ れば特に限定されるものではないが、樹脂中での分散性に優れるといった観点から炭素数 が8以上であることが好ましい。より具体的には、カプリル酸、ラウリン酸、ミリスチン 酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラギン酸、などの飽和脂肪酸、オレイン酸、エライ ジン酸、リノー ル酸、リシノール酸などの不飽和脂肪酸、ナフテン酸などの脂環族カル ボン酸、アビエチン酸、ピマル酸、パラス トリン酸、ネオアビエチン酸などの樹脂酸が 挙げられる。これらは一種類、もしくは二種類以上の混合物で使用してもよい。

[0021]

前記反応して金属石鹸を生成する金属水酸化物又は金属酸化物としては公知のものであ れば特に限定されるものではなく、例えば、水酸化バリウム、水酸化カルシウム、水酸化 マグネシウム、水酸化ストロンチウム酸化バリウム、酸化カルシウム、酸化マグネ シウ ム、酸化ストロンチウムなどをあげることができる。これらは一種類、もしくは二種類以 上の混合物で使用してもよい。

[0022]

これら分散剤、錯化剤、表面処理剤を添加、処理する方法については特に限定されるも のではなく、例えば、炭酸カルシウムの粉末、もしくはそのスラリーに対して分散剤、錯 化剤、表面処理剤を添加、もしくは噴霧する方法などをあげることができる。

本発明で用いられる酸化防止剤(C)は、一般的な樹脂の酸化を防止する、公知の酸化 防止剤であって、特に限定されるものではない。例えば、ヒンダードフェノール系酸化防 止剤、ホスファイト系酸化防止剤、イオウ系酸化防止剤をあげることができ、中でもヒン ダードフェノール系酸化防止剤がポリアセタール樹脂の酸化劣化を抑えるとともに変色が おこらない傾向にあり好ましい。

[0023]

上記ヒンダードフェノール系酸化防止剤としては例えば、nーオクタデシルー3-(3 , 5' ージーtーブチルー4' ーヒドロキシフェニル) ープロピオネート、nーオクタ デシルー3- (3'-メチルー5'-t-ブチルー4'-ヒドロキシフェニル)ープロピ オネート、nーテトラアシルー3-(3', 5'ージーtープチルー4'ーヒドロキシフ ェニル) ープロピオネート、1, 6 - へ + サンジオールービスー [3 - (3, 5 - ジー tープチルー4ーヒドロキシフェニル)ープロピオネート]、1,4ープタンジオールービ スー [3-(3,5-ジ-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) ープロピオネート]、トリエチレングリコールービスー [3-(3-t-ブチルー5-メチルー4-ヒドロキシ フェニル) ープロピオネート]、テトラキス[メチレンー3ー(3',5'ージーtーブ チルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、3、9ービス[2-13-(3-t-プチルー4-ヒドロキシー5-メチルフェニル) プロピオニルオキシ <math>|-1, 1-ジメチルエチル] 2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ(<math>5, 5)ウンデカン、N, N' -ビス-3- (3', 5' -ジ-t-ブチル-4' -ヒドロキシフェニル) プロピ オニルヘキサメチレンジアミン、N, N'ーテトラメチレンービス-3-(3'ーメチル -5' -t - τ ビスー [3-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェノール)プロピオニル]ヒ ドラジン、N - サリチロイルーN' -サリチリデンヒドラジン、3- (N-サリチロイル プチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシ エチル]オキシアミド等をあげ ることができる。中でもより好ましくは、トリエチレングリコールービスー [3-(3t ープチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル) ープロピオネート] 及びテトラキス

[メチレン・3-(3', 5'-ジーtーブチルー4'-ヒドロキシフェニル)プロピオ ネート] メタンである。これらは一種類、もしくは二種類以上の混合物で用いてもよい。

[0024]

本発明で用いられる熱安定剤(D)とは、ポリアセタール樹脂に熱がかかった場合、樹 脂中に残留する、もしくは樹脂が分解して発生するホルムアルデヒド、およびホルムアル デヒドが酸化されて生じるギ酸を捕捉する捕捉剤であって、公知のものであれば特に限定 されるものではない。

[0025]

ホルムアルデヒドやギ酸の捕捉剤としては、(イ)ホルムアルデヒド反応性窒素を含む 化合物および重合体、(ロ)アルカリ金属又はアルカリ土類金属の水酸化物、無機酸塩、 カルボン酸塩およびアルコキシド等を挙げることができる。

上記(イ)ホルムアルデヒド反応性窒素を含む化合物および重合体としては、(1)ジ シアンジアミド、(2) アミノ置換トリアジン、(3) アミノ置換トリアジンとホルムア ルデヒドとの共縮合物、(4)ポリアミド樹脂、(5)アクリルアミド及びその誘導体又 はアクリルアミドおよびその誘導体と他のビニルモノマーとを金属アルコラートの存在下 で重合して得られる重合体、(6)アクリルアミド及びその誘導体又はアクリルアミド及 びその誘導体と他のビニルモノマーとをラジカル重合の存在下で重合して得られる重合体 (7)アミン、アミド、尿素、ヒドラジン誘導体及びウレタン等窒素基を含有する化合 物、および重合体などを挙げることができる。

[0026]

上記(2)アミノ置換トリアジンとしては、例えば、グアナミン(2,4-ジアミノー sym-トリアジン)、メラミン(2, 4, 6-トリアミノ-sym-トリアジン)、<math>Nープチルメラミン、N-フェニルメラミン、N, N-ジフェニルメラミン、N, N-ジア リルメラミン、N, N', N"ートリフェニルメラミン、N-メチロールメラミン、N, N^{\prime} ージメチロールメラミン、 $N,\ N^{\prime}$, $N^{\prime\prime}$ ートリメチロールメラミン、ベンゾグアナ ミン (2, 4-ジアミノー6-フェニルーsym-トリアジン)、2, 4-ジアミノー6ーメチルーsymートリアジン、2,4ージアミノー6ープチルーsymートリアジン、 2, 4-ジアミノー6-ベンジルオキシーsym-トリアジン、2, 4-ジアミノー6-プトキシーsymートリアジン、2, 4ージアミノー6ーシクロヘキシルーsymートリ アジン、2, 4-ジアミノー6-クロローs ym-トリアジン、2, 4-ジアミノー6-メルカプト-sym-トリアジン、2,4-ジオキシ-6-アミノ-sym-トリアジン (アメライト)、2-オキシー4,6-ジアミノーsymートリアジン(アメリン)、<math>N, N^{\prime} , N^{\prime} ーテトラシアノエチルベンゾグアナミン等を挙げることができる。

上記(3)アミノ置換トリアジンとホルムアルデヒドとの共縮合物としては、例えば、 メラミンーホルムアルデヒド重縮合物等がある。これらの中で、ジシアンジアミド、メラ ミン及びメラミン-ホルムアルデヒド重縮合物が好ましい。

[0027]

上記(4)ポリアミド樹脂としてはポリアミド46、ポリアミド6、ポリアミド66、 ポリアミド610、ポリアミド612、ポリアミド12等及びこれらの共重合物、例えば 、ポリアミド6/66、ポリアミド6/66/610、ポリアミド6/612、または混 合物(ブレンド品)を挙げることができる。

[0028]

上記(5)アクリルアミド及びその誘導体又はアクリルアミドおよびその誘導体と他の ビニルモノマーとを金属アルコラートの存在下で重合して得られる重合体としては、ポリ $-\beta$ -アラニン共重合体を挙げることができる。これらのポリマーは特公平6-12259号、特公平5-87096号、特公平5-47568号及び特開平3-234729号 の各公報記載の方法で製造することができる。

上記(6)アクリルアミド及びその誘導体又はアクリルアミド及びその誘導体と他のビ ニルモノマーとをラジカル重合の存在下で重合して得られる重合体は、特開平3-282 6 0 号公報記載の方法で製造することができる。

[0029]

上記(ロ)アルカリ金属又はアルカリ土類金属の水酸化物、無機酸塩、カルボン酸塩お よびアルコキシドとしては、例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム もしくはバリウムなどの水酸化物、該金属の炭酸塩、りん酸塩、けい酸塩、ほう酸塩、カ ルボン酸塩、さらには層状複水酸化物をあげることができる。該カルボン酸塩のカルボン 酸は、脂肪族酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸)、脂環族カルボン酸、芳香族カルボン酸な どをあげることができるが、熱安定性にすぐれ、またポリアセタールへの分散性に優れる といった観点から10~36個の炭素原子を有する脂肪酸(飽和脂肪酸、不飽和脂肪酸) が好ましく、これらの脂肪酸はヒドロキシル基で置換されていてもよい。上記飽和脂肪族 カルボン酸としては、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリ ン酸、アラキジン酸、ベヘニン酸、リグノセリン酸、セロチン酸、モンタン酸、メリシン 酸、セロプラスチン酸をあげることができる。上記不飽和脂肪族カルボン酸は、ウンデシ レン酸、オレイン酸、エライジン酸、セトレイン酸、エルカ酸、ブラシジン酸、ソルビン 酸、リノール酸、リノレン酸、アラキドン酸、プロピオール酸、ステアロール酸などをあ げることができる。また、アルコキシドとして、上記金属のメトキシド、エトキシドなど を挙げることができる。

[0030]

上記層状複水酸化物としては例えば下記一般式で表されるハイドロタルサイト類をあげ ることができる。

 $(M^{2+})_{1-x} (M^{3+})_{x} (OH)_{2})_{x}^{+} ((A^{n-})_{x/n} \cdot mH_{2}O)_{x}^{-}$ [式中、 M^{2+} は2価金属、 M^{3+} は3価金属、 A^{n-} はn価(nは1以上の整数)のアニオン 表わし、xは、0 < x ≤ 0.33の範囲にあり、mは正の数である。〕

<u>上記一般式</u>において、M²+の例としてはMg²+、Mn²+、Fe²+、Co²+、Ni²+、C u²⁺、Zn²⁺等、M³⁺の例としては、Al³⁺、Fe³⁺、Cr³⁺、Co³⁺、In³⁺等、An⁻ の例としては、 OH^- 、 F^- 、 $C1^-$ 、 Br^- 、 NO^{3-} 、 CO_3^{2-} 、 SO_4^{2-} 、Fe (CN) $_6^3$ ⁻、CH3COO⁻、シュウ酸イオン、サリチル酸イオン等をあげることができる。特に好 ましい例としてはCO3²⁻、OH⁻をあげることができる。具体例としては、M go.75 A l 0.25 (OH) 2 (CO3) 0.125・0. 5 H2 Oで示される天然ハイドロタルサイト、M g 4. 5 A12 (OH) 13 CO3・3. 5 H2 O、M g4.3 A12 (OH) 12. 6 CO3等で示される合 成ハイドロタルサイトをあげることができる。これらのハイドロタルサイト類は一種類、 もしくは二種類以上の混合物で用いてもよい。

[0031]

本発明において、得られるポリアセタール樹脂組成物の耐熱エージング性、および耐熱 水性がより優れ、かつ剛性、靭性に優れるといった観点から、好ましい熱安定剤(D)は 、上記熱安定剤のうち、脂肪酸金属塩を少なくとも一種類含有させるものである。より具 体的には、脂肪酸金属塩単独、脂肪酸金属塩とポリアミド樹脂の混合物や脂肪酸金属塩、 ポリアミド樹脂、ハイドロタルサイト類の混合物として使用することが好ましい。ここで 、熱安定剤 (D) 中における脂肪酸金属塩の配合割合は好ましくは熱安定剤 (D) 総量 1 0 0質量部中0.1~100質量部であり、さらに好ましくは1質量部~90質量部であり 、最も好ましくは10質量部~80質量部である。

[0032]

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂(A)100質量部に対し て、平均粒径が0. 0 1 μ m \sim 1 μ m τ あり、かつ粒子の平均長径(L)と粒子の平均短 径(d)の比である平均アスペクト比(L/d)が3以下である炭酸カルシウム(B) 0 . 1~100質量部、酸化防止剤(C)0.01~10質量部、熱安定剤(D)0.01 ~10質量部を配合してなることを特徴とする。上記範囲内であればポリアセタール樹脂 本来もつ耐熱性や耐熱水性などの長期耐久性、繰り返し衝撃などの耐疲労性を維持しなが ら剛性、靭性が向上し、さらに耐酸性に優れた樹脂組成物を得ることができる。ここで、 得られるポリアセタール樹脂組成物が、よりよい剛性、靭性のバランスを有するという観 点から好ましい炭酸カルシウム(B)の配合量は、ポリアセタール樹脂(A)100質量 部に対して5.0~80質量部であり、さらに好ましくは10質量部を超えて60質量部 であり、さらにより好ましくは15質量部を超えて50質量部であり、最も好ましくは1 8 質量部を超えて40質量部である。

[0033]

また、得られるポリアセタール樹脂組成物が、より耐熱性、耐熱水性に優れ、かつ得ら れる成形品表面への析出物の発生を抑えるといった観点から好ましい酸化防止剤(C)の 配合量は、ポリアセタール樹脂(A)100質量部に対して0.05~5質量部であり、 さらに好ましくは0.10~3質量部であり、最も好ましくは0.20~1質量部である 。同様の理由から、好ましい熱安定剤(D)の配合量はポリアセタール樹脂(A)100 質量部に対して0.015~5質量部であり、さらに好ましくは0.02~3質量部であ り、最も好ましくは0.025~1質量部である。

[0034]

本発明において、得られるポリアセタール樹脂組成物が、よりよい剛性、靭性のバラン スを有するという観点から、樹脂組生物中の炭酸カルシウム(B)が、最大凝集粒子径に おいて好ましくは5μm以下、さらに好ましくは3μm以下、最も好ましくは2μm以下 、さらに最も好ましくは1. 0 μ m以下で分散していることである。さらに理想的には炭 酸カルシウムの平均粒径で単分散していることである。ここで、最大凝集粒径とは、樹脂 組生物中の炭酸カルシウム(B)の二次凝集をおこしている粒子の最大の大きさを表す。 ここで、最大凝集粒子径は、樹脂組成物のペレットからASTM-D638のTYPEI 試験片を成形し、この試験片の中央部、樹脂流動方向に垂直な面の薄片をミクロトームな どによって切り出し、透過型電子顕微鏡(TEM)(例えば、写真倍率1.0万倍から5 . 0万倍の範囲で凝集の大きさに応じて選択)により観察し、その値の最大値を示す。

[0035]

本発明のポリアセタール樹脂組成物の製造方法は、ポリアセタール樹脂(A)を溶媒に 溶解させた後に各種成分またはその一部を配合、混合し、溶媒を除去する方法、ポリアセ タール樹脂(A)の加熱溶融物に各種成分またはその一部を配合、混合する方法、予め作 成した各種成分またはその一部をマスターバッチとして配合、配合する方法、ポリアセタ ール樹脂(A)の原料に各種成分またはその一部を配合、混合した後にポリアセタールの 重合をおこなう方法、またはこれらを組み合わせた方法など特に限定されるものではない

[0036]

これらのうち、作業性に優れる観点から好ましい製造方法としてはポリアセタール樹脂 の加熱溶融物に各主成分を配合、混合する方法、すなわち溶融混錬法をあげることができ る。

上記溶融混練により製造する場合、その装置としては、一般に実用されている混練機が 適用できる。例えば、一軸又は多軸混練押出機、ロール、バンバリーミキサー等を用いれ ばよい。中でも、減圧装置、及びサイドフィーダー設備を装備した2軸押出機が最も好ま しい。溶融混練の方法は、全成分を同時に混練する方法、あらかじめ予備混練したブレン ド物を用いて混練する方法、更に押出機の途中から逐次、各成分をフィードし、混練する 方法などをあげることができる。また、炭酸カルシウム(B)をあらかじめ溶媒に分散さ せ、このスラリー状態で添加することも可能である。その場合、液体添加ポンプを用いて フィードすることも可能である。

[0037]

ここで、溶融混練の条件は、特に制限されるものではないが、減圧度に関しては、0~ 0. 07Mpaが好ましい。混練の温度は、JISK7121に準じた示差走査熱量(D SC)測定で求まる融点又は軟化点より1~100℃高い温度が好ましい。より具体的に は180度から240度である。混練機での剪断速度は100(SEC-1)以上であるこ とが好ましく、混練時の平均滞留時間は、1~15分が好ましい。樹脂組成物中の溶媒は 1 質量%以下であることが好ましい。上記範囲内であれば、生産性に優れ、得られるポリ アセタール樹脂組成物の変色を抑える傾向にあり、剛性、靭性、耐酸性にすぐれた樹脂組 成物を得ることができる。

[0038]

本発明において、本発明の目的を損なわない範囲で、更に適当な公知の添加剤を必要に 応じて配合することができる。具体的には、耐侯(光)安定剤、離型(潤滑)剤、結晶核 剤、無機充填材、導電材、熱可塑性樹脂、および熱可塑性エラストマー、顔料などをあげ ることができる。

[0039]

上記耐候(光)安定剤としては、(イ)ベンゾトリアゾール系物質、(ロ)シュウ酸ア ニリド系物質および(ハ)ヒンダードアミン系物質をあげることができる。

上記 (イ) ベンゾトリアゾール系物質としては、例えば2-(2′-ヒドロキシ-5′ ーメチルーフェニル) ベンゾトリアゾール、2- [2´ーヒドロキシ-3, 5-ジーt-プチルーフェニル] ベンゾトリアゾール、2-[2′-ヒドロキシ-3,5-ジーイソア ミルーフェニル] ベンゾトリアゾール、 $2-[2'-ヒドロキシー3,5-ビスー(\alpha,$ α - ジメチルベンジル) フェニル] <math>-2 H - ベンゾトリアゾール、2 - (2 ' - ヒドロキシー4′-オクトキシフェニル) ベンゾトリアゾール等が挙げられ、好ましくは2-[2 ′ーヒドロキシー3,5ービスー(α,αージメチルベンジル)フェニル] ー2Hーベン ゾトリアゾール、2-[2'-ヒドロキシ-3, 5-ジーt-プチルーフェニル] ベンゾ トリアゾールである。

[0040]

上記(ロ)シュウ酸アニリド系物質としては、例えば、2-エトキシ-2′-エチルオ キザリックアシッドビスアニリド、2-エトキシ-5-t-ブチル-2′-エチルオキザ リックアシッドビスアニリド、2-エトキシー3′ードデシルオキザリックアシッドビス アニリド等をあがることができる。これらの物質はそれぞれ単独で用いても良いし、2種 以上を組み合わせて用いても良い。

[0041]

上記(ハ)ヒンダードアミン系物質としては、4-アセトキシー2,2,6,6-テト ラメチルピペリジン、4ーステアロイルオキシー2,2,6,6ーテトラメチルピペリジ ン、4-アクリロイルオキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-(フェニ ルアセトキシ) -2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン4-ベンゾイルオキシー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジン、4ーメトキシー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピ ペリジン、4-ステアリルオキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-シク ロヘキシルオキシー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジン、4ーベンジルオキシー2 , 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジン、4ーフェノキシー2, 2, 6, 6ーテトラメチ ルピペリジン、4-(エチルカルバモイルオキシ)-2,2,6,6-テトラメチルピペ リジン、4-(シクロヘキシルカルバモイルオキシ)-2,2,6,6-テトラメチルピ ペリジン、4-(フェニルカルバモイルオキシ)-2,2,6,6ーテトラメチルピペリ ジン、ビス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリジン)ーカーボネート、ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル) -オキサレート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) ーマロネート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチ ルー4ーピペリジル) ーセバケート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリ ジル) ーアジペート、ビス (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) ーテレフ タレート、1,2ービス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリジルオキシ)ーエ タン、 α , α' -ビス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジルオキシ) - p-キシレン、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)トリレンー2, 4ー ジカルバメート、ビス(2,2,6,6-テトラメチルー4-ピペリジル)ーヘキサメチ レンー1, 6ージカルバメート、トリス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジ ル) ーベンゼン-1, 3, 5ートリカルボキシレート、トリス(2, 2, 6, 6ーテトラ メチルー4ーピペリジル)ーベンゼン-1,3,4-トリカルボキシレート等が挙げられ 、好ましくはビス(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジル)-セバケートであ る。上記ヒンダードアミン系物質は一種類、または二種類以上混合して用いても良い。ま た上記ベンゾトリアゾール系物質、シュウ酸アニリド系物質とヒンダードアミン系物質の 組合せが最も好ましい。

[0042]

前記離型(潤滑)剤として、アルコール、脂肪酸、およびアルコールと脂肪酸のエステ ル、アルコールとジカルボン酸とのエステル、脂肪酸アミド、ポリオキシアルキレングリ コール、平均重合度が10~500であるオレフィン化合物、シリコーンオイルをあげる ことができる。アルコールとしては1価アルコール、多価アルコールがあり、例えば1価 アルコールの例としては、オクチルアルコール、カプリルアルコール、ノニルアルコール 、デシルアルコール、ウンデシルアルコール、ラウリルアルコール、トリデシルアルコー ル、ミリスチルアルコール、ベンタデシルアルコール、セチルアルコール、ヘプタデシル アルコール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール、ノナデシルアルコール、エイ コシルアルコール、ペヘニルアルコール、セリルアルコール、メリシルアルコール、2-ヘキシルデカノール、2ーイソヘプチルイシウンデカノール、2ーオクチルドデカノール 、2ーデシルテトラデカノール、2-ラチルステアリンアルコール、ユニリンアルコール をあげることができる。

[0043]

多価アルコールとしては、2~6個の炭素原子を含有する多価アルコールであり、例え ば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、プロピレン グリコールジプロピレングリコール、ブタンジオール、ペンタンジオール、ヘキサンジオ ール、グリセリン、ジグリセリン、トリグリセリン、トレイトール、エリスリトール、ペ ンタエリスリトール、アラビトール、リビトール、キシリトール、ソルバイト、ソルビタ ン、ソルビトール、マンニトールをあげることができる。

[0044]

脂肪酸としては、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸ステアリン酸 、12-ヒドロキシステアリン酸、アラギン酸、ベヘニン酸、リグノセリン酸、セロチン 酸、モンタン酸、メリシン酸、セロプラスチン酸、ウンデシレン酸、オレイン酸、エライ ジン酸、セトレイン酸、エルカ酸、ブラシジン酸、ソルビン酸リノール酸、リノレン酸、 アラキドン酸、プロピオール酸、ステアロール酸及びかかる成分を含有してなる天然に存 在する脂肪酸またはこれらの混合物等をあげることができる。

[0045]

これらの脂肪酸はヒドロキシ基で置換されていてもよい。アルコールと脂肪酸のエステ ルとしては脂肪酸化合物の内、好ましくはパルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸、モン タン酸から選ばれた脂肪酸とグリセリン、ペンタエリスリトール、ソルビタン、ソルビト ールから選ばれた多価アルコールとから誘導された脂肪酸エステルがある。これらの脂肪 酸エステル化合物の水酸基は有っても良いし、無くても良い。例えば、モノエステルであ ってもジエステル、トリエステルで有っても良い。またホウ酸等で水酸基が封鎖されてい ても良い。

[0046]

好ましい脂肪酸エステルとしては、例えばグリセリンモノパルミテート、グリセリンジ パルミテート、グリセリントリパルミテート、グリセリンモノステアレート、グリセリン ジステアレート、グリセリントリステアレート、グリセリンモノベヘネート、グリセリン ジベヘネート、グリセリントリベヘネート、グリセリンモノモンタネート、グリセリンジ モンタネート、グリセリントリモンタネート、ペンタエリスリトールモノパルミテート、 ペンタエリスリトールジパルミテート、ペンタエリスリトールトリパルミテート、ペンタ エリスリトールテトラパルミテート、ペンタエリスリトールモノステアレート、ペンタエ リスリトールジステアレート、ペンタエリスリトールトリステアレート、ペンタエリスリ トールテトラステアレート、ペンタエリスリトールモノベヘネート、ペンタエリスリトー ルジベヘネート、ペンタエリスリトールトリベヘネート、ペンタエリスリトールテトラベ ヘネート、ペンタエリスリトールモノモンタネート、ペンタエリスリトールジモンタネー ト、ペンタエリスリトールトリモンタネート、ペンタエリスリトールテトラモンタネート

、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンジパルミテート、ソルビタントリパルミテー ト、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンジステアレート、ソルビタントリステアレ ート、ソルビタンモノベヘネート、ソルビタンジベヘネート、ソルビタントリベヘネート 、ソルビタンモノモンタネート、ソルビタンジモンタネート、ソルビタントリモンタネー ト、ソルビトールモノパルミテート、ソルビトールジパルミテート、ソルビトールトリパ ルミテート、ソルビトールモノステアレート、ソルビトールジステアレート、ソルビトー ルトリステアレート、ソルビトールモノベヘネート、ソルビトールジベヘネート、ソルビ トールトリベヘネートソルビトールモノモンタネート、ソルビトールジモンタネート、ソ ルビトールトリモンタネートである。

[0047]

また、ホウ酸等で水酸基を封鎖した脂肪族エステル化合物としてグリセリンモノ脂肪酸 エステルのホウ酸エステルもあげられる。アルコールとジカルボン酸のエステルは、アル コールとしてメチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール、n-プチルア ルコール、イソブチルアルコール、 t ーブチルアルコール、 n ーアミルアルコール、2 ー ペンタノール、nーヘプチルアルコール、nーオクチルアルコール、nーノニルアルコー ル、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコ ール、ベヘニルアルコール等の飽和・不飽和アルコールと、ジカルボン酸としてシュウ酸 、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン 酸、セバシン酸、ウンデカニン酸、ブラシリン酸、マレイン酸、フマール酸、グルタコン 酸等とのモノエステル、ジエステルである。脂肪酸アミドとしては、C16以上の脂肪族 カルボン酸と脂肪族アミンもしくは脂肪族ジアミンよりなる脂肪族アミド化合物が用いら れる。かかる脂肪族アミドを構成するカルボン酸としては、パルミチン酸、イソパルミチ ン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、ベヘン酸、リグノセリン酸、セロチン酸、ヘプ タコサン酸、モンタン酸、メリシン酸、ラクセル酸、セトレイン酸、エルカ酸等をあげる ことができる。

[0048]

また、アミンおよびジアミンとしてはアンモニア、エチレンジアミン等をあげることが できる。かかるアミド化合物の例としてはステアリルアミド、パルミチルアミド、オレイ ルアミド、メチレンビスステアロアミド、エチレンビスステアロアミド、エチレンビスオ レイルアミド等をあげることができる。

[0049]

ポリオキシアルキレングリコールとして、例えば第一のグループとして、アルキレング リコールをモノマーとする重縮合物をあげることができる。例えば、ポリエチレングリコ ール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコールポリプロピレングリコールブ ロックポリマー等をあげることができる。これらの重合モル数の好ましい範囲は5~10 00、より好ましい範囲は10~500である。第二のグループは、第一のグループと脂 肪族アルコールとのエーテル化合物である。例えば、ポリエチレングリコールオレイルエ ーテル (エチレンオキサイド重合モル数5~50)、ポリエチレングリコールセチルエー テル(エチレンオキサイド重合モル数 $5\sim2~0$)、ポリエチレングリコールステアリルエ ーテル(エチレンオキサイド重合モル数5~30)、ポリエチレングリコールラウリルエ ーテル(エチレンオキサイド重合モル数5~30)、ポリエチレングリコールトリデシル エーテル(エチレンオキサイド重合モル数5~30)、ポリエチレングリコールノニルフ ェニルエーテル(エチレンオキサイド重合モル数2~100)、ポリエチレングリコール オキチルフェニルエーテル(エチレンオキサイド重合モル数4~50)等をあげることが できる。第三のグループは、第一のグループと高級脂肪酸とのエステル化合物である。例 えば、ポリエチレングリコールモノラウレート(エチレンオキサイド重合モル数2~30)、ポリエチレングリコールモノステアレート(エチレンオキサイド重合モル数2~50)、ポリエチレングリコールモノオレエート(エチレンオキサイド重合モル数2~10) 等をあげることができる。

[0050]

平均重合度が10~500であるオレフィン化合物とは下記一般式で示される化合物で ある。

(CH2R1R2C) n

(式中、 R^1 、 R^2 は水素、アルキル基、アリール基、エーテル基より選ばれ、各々同一で も異なっていても良い。 n は平均重合度で10~500である。)

アルキル基としては、例えばエチル基、プロピル基、ブチル基、ヘキシル基、オクチル 基、デシル基、ラウリル基、セチル基、ステアリル基等であり、アリール基としては、例 えばフェニル基、pープチルフェニル基、pーオクチルフェニル基、pーノニルフェニル 基、ベンジル基、pープチルベンジル基、トリル基、キシリル基等がある。またエーテル 基としては例えばエチルエーテル基、プロピルエーテル基、ブチルエーテル基等がある。 具体的にオレフィン化合物を構成するモノマーとしてはエチレン、プロピレン、1-プテ ン、2ープテン、イソブチレン、1ーペンテン、2ーペンテン、2ーメチルー1ープテン 、3-メチル-1-ブテン、2-メチル-2-ブテン、1-ヘキセン、2,3-ジメチル - 2 - ブテン、1 - ヘプテン、1 - オクテン、1 - ノネン、1 - デセン等で表されるオレ フィン系モノマー、又は、アレン、1,2-ブタジエン、1,3-ブタジエン、1,3-ペンタジエン、1, 4-ペンタジエン、1, 5-ヘキサジエン、シクロペンタジエン等で 表されるジオレフィン系モノマーがある。これらオレフィン系モノマー、ジオレフィン系 モノマーの2種以上を共重合して得られる化合物であってもかまわない。

[0051]

オレフィン化合物がジオレフィン系モノマーを重合して得られる化合物である場合は熱 安定性向上の観点から慣用の水素添加法を用いて炭素ー炭素不飽和結合を極力少なくした オレフィン化合物を用いる方が好ましい。オレフィン化合物を構成するオレフィン単位の 平均重合度 n は 1 0 ~ 5 0 0 の間にある必要があり、好ましくは 1 5 ~ 3 0 0 の範囲であ る。平均重合度 n が 1 0 より小さい場合は長期の潤滑特性が低下すると共に金型汚染性へ も悪影響を与えるため好ましくない。 n が 5 0 0 より大きい場合は、初期の潤滑特性が大 きく低下するため好ましくない。

[0052]

上記シリコーンオイルとしては下記一般式で示されるポリジメチルシロキサン、ポリメ チルフェニルシロキサンが代表として好ましく用いられる。

 $R^{3}R^{3}R^{3}S$ i O ($R^{3}R^{3}S$ i O) $_{m}S$ i O $R^{3}R^{3}R^{3}$

(式中、R³はメチル基であるが、その一部がアルキル基、フェニル基、ハロゲン化アル キル基、ハロゲン化フェニル基、ポリアルキレングリコール等であっても良い。)

また、ジメチルシロキサンのメチル基の一部が、クロロフェニル基に代表されるハロゲン 化フェニル基、C8以上のアルキル基、ポリエチレングリコール含有基、C8以上の脂肪 族カルボン酸の誘導体である高級脂肪族エステル基、トリフルオロメチル基に代表される ハロゲン化アルキル基などの各種置換基に代替された変性ポリオルガノシロキサンについ ても使用可能である。本発明において用いられるシリコンオイルは動粘度(25℃)が1 00~10万cstの範囲のものが好ましい。潤滑剤の配合割合は(A)ポリアセタール 樹脂100質量部に対して0.01~10質量部が好ましく、さらに好ましくは0.05 ~ 5 質量部である。添加量が 0. 0 1 質量部以下では潤滑性が不十分であり、 1 0 質量部 を超えると耐熱性や剛性の低下が著しいため好ましくない。

[0053]

前記無機充填剤は繊維状、粉粒子状、板状及び中空状の充填剤が用いられる。繊維状充 填剤としては、ガラス繊維、アスベスト繊維、炭素繊維、シリコン繊維、シリカ・アルミ ナ繊維、ジルコニア繊維、窒化硼素繊維、窒化硅素繊維、硼素繊維、チタン酸カリウム繊 維、さらにステンレス、アルミニウム、チタン、銅、真鍮等の金属繊維等の無機質繊維が あげられる。また、繊維長の短いチタン酸カリウムウイスカー、酸化亜鉛ウイスカー等の ウイスカー類も含まれる。なお、芳香族ポリアミド樹脂、フッ素樹脂、アクリル樹脂等の 高融点有機繊維状物質も使用する事が出来る。

[0054]

<u>粉粒子状</u>充填剤としては、カーボンブラック、シリカ、石英粉末、ガラスビーズ、ガラ ス粉、珪酸カルシウム、珪酸アルミニウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、ウォラ ストナイトの如き珪酸塩、酸化鉄、酸化チタン、アルミナの如き金属酸化物、硫酸カルシ ウム、硫酸バリウムの如き金属硫酸塩、炭酸マグネシウム、ドロマイト等の炭酸塩、その 他炭化珪素、窒化硅素、窒化硼素、各種金属粉末等があげられる。

[0055]

板状充填剤としてはマイカ、ガラスフレーク、各種金属箔があげられる。中空状充填剤 としては、ガラスバルーン、シリカバルーン、シラスバルーン、金属バルーン等があげら れる。これらの充填剤は1種又は2種以上を併用して使用することが可能である。これら の充填剤は表面処理されたもの、未表面処理のもの、何れも使用可能であるが、成形表面 の平滑性、機械的特性の面から表面処理の施されたものの使用のほうが好ましい場合があ る。

[0056]

表面処理剤としては従来公知のものが使用可能である。例えば、シラン系、チタネート 系、アルミニウム系、ジルコニウム系等の各種カップリング処理剤が使用できる。具体的 にはN-(2-rミノエチル)-3-rミノプロピルトリエトキシシラン、3-dリシド キシプロピルトリメトキシシラン、イソプロピルトリスステアロイルチタネート、ジイソ プロポキシアンモニウムエチルアセテート、n-ブチルジルコネート等が挙げられる。

上記顔料としては、無機顔料及び有機顔料がある。無機顔料とは樹脂の着色用として一 般的に使用されているものをいい、例えば、硫化亜鉛、酸化亜鉛、酸化チタン、硫酸バリ ウム、チタンイエロー、酸化鉄、群青、コバルトブルー、燃成顔料、炭酸塩、りん酸塩、 酢酸塩やカーボンブラック、アセチレンブラック、ランプブラツク等をいい、有機顔料と は縮合アゾ系、イソインドリン系、モノアゾ系、ジアゾ系、ポリアゾ系、アンスラキノン 系、複素環系、ペンノン系、キナクリドン系、チオインジコ系、ベリレン系、ジオキサジ ン系、フタロシアニン系等の顔料である。顔料の添加割合は色調により大幅に変わるため 明確にする事は難しいが一般的には、ポリアセタール樹脂と100質量部に対して、0. 05~5質量部の範囲で用いられる。

[0058]

本発明で得られるポリアセタール樹脂組成物は、従来ポリアセタール樹脂が持つ長期耐 久性を有し、かつ剛性、靭性、耐熱性、さらには耐酸性に優れるため、様々な用途の成形 品に使用することが可能である。

かかる成形品は、ギア、カム、スライダー、レバー、アーム、クラッチ、フェルトクラ ッチ、アイドラギアー、プーリー、ローラー、コロ、キーステム、キートップ、シャッタ ー、リール、シャフト、関節、軸、軸受け及び、ガイド等に代表される機構部品、アウト サート成形の樹脂部品、インサート成形の樹脂部品、シャーシ、トレー、側板、プリンタ ー及び複写機に代表されるオフィスオートメーション機器用部品、VTR (VideoTapeRec order)、ビデオムービー、デジタルビデオカメラ、カメラ及び、デジタルカメラに代表 されるカメラ、またはビデオ機器用部品、カセットプレイヤー、DAT、LD(Lase rDisk), MD (MiniDisk), CD (CompactDisk) (CD-R OM (ReadonlyMemory), CD-R (ReCordable), CD-R W(Rewitable)を含む]、DVD (DigitalVideoDisk) [DV D-ROM, DVD-R, DVD-RW, DVD-RAM (RandommAcessM emory)、DVDーAudioを含む〕、その他光デイスクドライブ、MFD、MO 、ナビゲーションシステム及びモバイルパーソナルコンピュータに代表される音楽、映像 または情報機器、携帯電話およびファクシミリに代表される通信機器用部品、電気機器用 部品、電子機器用部品、自動車用の部品として、ガソリンタンク、フュエルポンプモジュ ール、バルブ類、ガソリンタンクフランジ等に代表される燃料廻り部品、ドアロック、ド アハンドル、ウインドウレギュレータ、スピーカーグリル等に代表されるドア廻り部品、 シートベルト用スリップリング、プレスボタン等に代表されるシートベルト周辺部品、コ

ンビスイッチ部品、スイッチ類及び、クリップ類の部品、さらにシャープペンシルのペン 先及び、シャープペンシルの芯を出し入れする機構部品、洗面台及び、排水口及び、排水 栓開閉機構部品、自動販売機の開閉部ロック機構及び、商品排出機構部品、衣料用のコー ドストッパー、アジャスター及び、ボタン、散水用のノズル及び、散水ホース接続ジョイ ント、階段手すり部及び、床材の支持具である建築用品、使い捨てカメラ、玩具、ファス ナー、チェーン、コンベア、バックル、スポーツ用品、自動販売機、家具、楽器及び住宅 設備機器に代表される工業部品として好適に使用できる。

[0059]

実施例

以下、本発明を実施例により更に詳細に説明するが、本発明は、以下の実施例に制限さ れるものではない。なお、以下の実施例、比較例において記載した評価は、以下の方法に より実施した。

(1) メルトフローインデックス (MFI:g/10分)

ASTM-D1238により東洋精機(株)製のMELT INDEXERを用いて1 90℃、2160gの条件下で測定した。

(2) 無機灰分の含有量(質量部/100質量部ポリアセタール樹脂組成物)

ポリアセタール樹脂樹脂組成物を80±20℃で8時間乾燥し冷却する。磁器のルツボ に、乾燥した樹脂組成物を1gとり、500±20℃の電気炉で灰化し、冷却後、その質 量をはかり、無機灰分の含有量を定量した。

[0060]

(3) 走査型電子顕微鏡(SEM) 観察

炭酸カルシウムの粒子の平均粒径、平均アスペクト比(平均長径および平均短径の測定)および形状の観察には以下の装置を用いて求めた。

ファインコーター:日本電子(株)製JFC-1600

コーティング条件は30mA、60秒間で行った。

走査型電子顕微鏡:日本電子(株)製JSM-6700F

測定条件は加速電圧9.00kV、印加電流10.0μAで行った。

[0061]

平均粒径は、得られた粒子像から無作為に選択した最低100個の粒子についてそれぞ れの長径を計測し、平均粒径=平均長径= $\Sigma Li^2 Ni/\Sigma LiNi$ の式に従って求めた。 平均アスペクト比は、得られた粒子像から無作為に選択した最低100個の粒子について それぞれの長径、短径を計測し、平均長径= Σ L i 2 N i \angle Σ L i 1 N i 、平均短径 d = Σ d i²N i / Σ d i N i 、平均アスペクト比L/ d = (ΣL i²N i / ΣL i N i) / (Σ d i² N i / Σ d i N i) の式に従って求めた。

[0062]

(4) 透過型電子顕微鏡 (TEM) 観察

炭酸カルシウムの最大凝集粒子径の観察

射出成形機(住友重機械工業(株)製SH─75)を用いて、シリンダー温度200℃ 、金型温度70℃に設定し、射出15秒、冷却25秒の射出成形条件でASTM-D63 8のTYPEI試験片を成形し、Reichert?Nissei製クライオミクロトー ムを用いて試験片の中央部、樹脂流動方向に垂直な面から約50nmの超薄切片を作成し た。透過型電子顕微鏡(TEM)観察は、日立製作所(株)製HF?2000用いて、3 . 0万倍の明視野像を撮影し、二次凝集粒子各々についてその最大の大きさを測定し、そ の値の最大値を最大凝集粒子径とした。ただし、凝集を形成する各粒子の大きさが、添加 した炭酸カルシウムの平均粒径よりも明らかに大きい場合は他の添加剤であると判断し、 測定からはずした。

[0063]

(5) ポリアセタール樹脂組成物の物性

射出成形機(住友重機械工業(株)製SH―75)を用いて、シリンダー温度200℃ 、金型温度70℃に設定し、射出15秒、冷却25秒の射出成形条件で評価用ダンベル片 、短冊片を得た。

(5-1) 曲げ弾性率 (GPa) および曲げ強度 (MPa)

ASTM D790に準じて行った。

(5-2) 引張り強度 (MPa) および引張り伸度 (%)

ASTM D638に準じて行った。

(5-3) ノッチ付き I z o d 衝撃強度

ASTM D256に準じて行った。

(5-4) 荷重たわみ温度(℃)

ASTM D648に準じて行った。

[0064]

(5-5) 耐酸性試験

射出成形機(住友重機械工業(株)製SH─75)を用いて、シリンダー温度200℃ 、金型温度70℃に設定し、射出15秒、冷却25秒の射出成形条件でJIS3号タイプ の評価用ダンベル片を得た。このダンベル片をガラス製耐圧ビンに入れ、ここに0.1N ギ酸水溶液と 0. 1 N硫酸水溶液をそれぞれ等体積量まぜあわせて作成した混合水溶液を 加えて密閉し、130±5℃で3時間加熱処理を行った。その後、ダンベル片を流水で洗 浄し、23℃、湿度50%で48時間乾燥した。その際の質量減、引っ張り伸度保持率、 引っ張り強度保持率を以下の式に従って算出した。

質量減=(試験後のダンベル片の質量)/(試験前のダンベル片の質量)×100(%) 引っ張り伸度または引っ張り強度保持率=(試験後の引っ張り伸度または引っ張り強度) / (試験前の引っ張り伸度または引っ張り強度) ×100 (%)

[0065]

(5-6) ホルムアルデヒド発生速度(ppm/min) の測定方法

窒素気流下(50NL/hr)において、230℃、90分間加熱溶融し、ポリアセタ ール樹脂組生物から発生するホルムアルデヒドガスを水に吸収した後、亜硫酸ソーダ法に より滴定し、加熱開始から90分までのホルムアルデヒド発生速度を求めた。この際発生 するホルムアルデヒドは、ポリアセタール樹脂組成物に残留するホルムアルデヒド、およ びポリアセタール樹脂の不安定末端の分解もしくは主鎖の分解によって発生するホルムア ルデヒド由来であり、この値が低いほど熱安定性に優れる。

また、実施例、比較例には下記成分を用いた。

[0066]

<ポリアセタール樹脂>

(a-1)

熱媒を通すことができるジャケット付きの2軸パドル型連続重合機を80℃に調整し、 トリオキサンを4kg/hr、コモノマーとして1,3-ジオキソランを42.8g/h (トリオキサン1molに対して、1.3mol%)、連鎖移動剤としてメチラールを5 . 1 g/h連続的に添加した。さらに、重合触媒として三フッ化硼素ジーnープチルエー テラートを連続的に添加し、重合を行なった。重合機より排出されたポリアセタールをト リエチルアミン0. 1%水溶液中に投入し重合触媒の失活を行なった。失活されたポリア セタールを遠心分離機でろ過した後、ポリアセタール100質量部に対して、第4級アン モニウム化合物として水酸化エチルコリン蟻酸塩(トリエチルー2ーヒドロキシエチルア ンモニウムフォルメート)を含有した水溶液1質量部を添加して均一に混合した後120 ℃で乾燥した。水酸化エチルコリン蟻酸塩の添加量は、添加する水酸化エチルコリン蟻酸 塩を含有した水溶液中の水酸化エチルコリン蟻酸塩の濃度を調整することにより行い、窒 素量に換算して20質量ppmとした。乾燥後、ベント付き2軸スクリュー式押出機に供 給し、押出機中の溶融しているポリアセタール100質量部に対して水を0.5質量部添 加し、押出機設定温度200℃、押出機における滞留時間7分で不安定末端部分の分解を 行なった。不安定末端部分の分解されたポリアセタールは、ベント真空度20Torrの 条件下に脱揮され、押出機ダイス部よりストランドとして押出され、ペレタイズされた。 得られたペレットのMFIは9. 5g/10minであった。

[0067]

(a-2)

連鎖移動剤であるメチラールの連続添加量を 5.7 g/h とした以外は、a-1と全く 同じ操作を行い、ポリアセタール樹脂を得た。得られたペレットのMFIは15. 0g/ 10minであった。

(a-3)

1、3-ジオキソランの連続添加量を128.4g/h (トリオキサン1molに対して 、3.9mol%)とした以外は、a-1と全く同じ操作を行い、ポリアセタール樹脂を 得た。得られたペレットのMFIは9.4g/10minであった。

[0068]

<炭酸カルシウム>

(b-1) 丸尾カルシウム(株) 製ナノコート

平均長さ0.83 μm アスペクト比1.0 立方体状 脂肪酸処理済み

(b-2) 丸尾カルシウム (株) 製MSK-PO

平均長さ0. 15μm アスペクト比1. 0 球状 脂肪酸処理済み

(b-3) 丸尾カルシウム (株) 製カルファイン200M

平均長さ0.05μm アスペクト比1.0 球状 脂肪酸処理済み

(b-4) 白石工業(株) 製SL-101

平均長さ1. 7μm アスペクト比3.5 紡錘状 アミノシラン処理済み

(b-5) 白石工業(株) 製ソフトン1500

平均長さ2. 7μm アスペクト比1. 7 球状 未処理品

(b-6) 三共製粉(株) 製E#1510

平均長さ2.6 μm アスペクト比1.5 直方体状 脂肪酸処理済み

[0069]

<酸化防止剤>

(c-1) トリエチレングリコールービスー [3-(3-t-ブチルー5-メチルー4 ーヒドロキシフェニル) -プロピオネート] (チバスペシャルティケミカルズ(株) 製 I RGANOX245)

[0070]

< 熱安定剤>

(d-1) ポリアミド66 50質量%のポリアミド66の原料(ヘキサメチレンジアミンとアジピン酸との等モル 塩)の水溶液300g作成した。さらに分子量調整用の酢酸0.744g(0.0124 mol) とヘキサメチレンジアミン 0.869g (0.0075mol) を加えて、攪拌 機を有する容量500mlのオートクレーブに仕込み、55℃の温度で十分攪拌した。そ の後、窒素で置換した後、撹拌しながら温度を55℃から約270℃まで昇温した。この 際、オートクレープ内の圧力は、ゲージ圧にして約1.77Mpaになるが、圧力が1. 77Mpa以上にならないよう水を系外に除去しながら加熱を約1時間続けた。その後、 約1時間をかけ、圧力を大気圧まで降圧し、その後加熱を止め、系を密封してから一昼夜 放置して室温まで冷却した。オートクレーブを開け、ポリマーを取出し、粉砕機により粉 砕した。

(d-2) ステアリン酸カルシウム (川研ファインケミカル (株) 製CS-2)

(d-3) ハイドロタルサイトMg4.3Al2 (OH) 12. 6 CO3 (協和化学工業 (株) 製DHT-4C)

[0071]

<その他の添加剤>

(e-1) エチレングリコールジステアレート (日本油脂(株) 製ユニスターE275)

(e-2) エチレングリコール (三洋化成 (株) 製PEG-20000)

[0072]

[実施例1~20]

表1、2に示した割合で、ポリアセタール樹脂、炭酸カルシウム、酸化防止剤、熱安定 剤、その他の添加剤を計量、混合し、二軸押し出し機(池貝(株)製PCM-30)を用 いて、押出機のトップから配合して溶融混練し、それぞれポリアセタール樹脂組成物を得 た。その際、溶融混錬条件は温度200度、回転数150rpmで行った。評価結果を表 1、2に示す。

[0073]

[比較例1~9]

表3に示した割合で、ポリアセタール樹脂、酸化防止剤、熱安定剤、その他の添加剤を 計量、混合し、二軸押し出し機(池貝(株)製PCM-30)を用いて、押出機のトップ から配合して溶融混練し、それぞれポリアセタール樹脂組成物を得た。その際、溶融混錬 条件は温度200度、回転数150rpmで行った。評価結果を表3に示す。

表1から3~明らかなように本発明のポリアセタール樹脂組成物は、剛性、靭性、耐熱 性、耐酸性にすぐれていることがわかる。

[0074]

また、実施例6および比較例1について摺動試験を行った。測定には、東洋精密工業(株)製ピン/プレート試験機AFT-15MSを用いて、ピン側SUS314、プレート 側実施例6、および比較例1のダンベル片、往復速度30mm/s、往復距離20mm、 荷重 2 K g、温度25度、湿度50%の条件で行った。その結果、往復回数1回から1万 回後までにおいて、実施例6では摩擦係数が0.09から0.30へ、そのときのダンベ ル片の磨耗深さが 9 μ mであるのに対し、比較例 1 では摩擦係数が 0. 1 6 から 0. 4 1 へ、そのときのダンベル片の磨耗深さが73μmであった。このことから、本発明のポリ アセタール樹脂組成物は、本来ポリアセタール樹脂が持つ、優れた摺動性を有しているこ とがわかる。

[0075]

さらに、実施例 6 および比較例 1 について引っ張りクリープ試験を行った。測定には、 東洋精密製作所(株)製クリープ試験機100-6を用いて、荷重6および8MPa、温 度130度の条件で引っ張り試験片が破断するまでの時間を比較した。その結果、実施例 6では、荷重6MPaのとき8400分、8MPaのとき2900分、比較例1では荷重 6MPaのとき7300分、8MPaのとき2700分であった。このことから、本発明 のポリアセタール樹脂組成物は、本来ポリアセタール樹脂が持つ、優れた耐疲労性を有し ていることがわかる。

[0076]

【表1】

									194	各	が発送	医猪鱼	東施例
	単位	東施例	東語図	大路室~	地語図 4	波龍室 5	多語 6	≅ 2 × ×	**************************************	6	10	=	12
		-	,				1	1-"	a - 1	a-1	a-1	a-1	a - 1
(A) ポリアセタール樹脂	種類	a - 1	a - 1	a-1	a-L	- B	- 6	300	 E	5	100	100	100
	質量部	100	100	2	5	밁	3	3 (7-2	h-2	b-3	b-3	b-3
(R) 研察カルシウム	種類	b-1	b-1	b – 1	b-2	p-2	7-0	7_0	1	100	r.	2	20
(4) (2)	福電影	25	2	20	2	2	2	3.	3	3 1	1 1 3	1-3	0-1
の一般が出いる	概	1-3	1-3	c-1	c – 1	1-0	0	-5	- 10 6		35	0.35	0.35
נא וואורואון (ט)	E 25	35	0.35	0.35	0.35	0.35	0.35	0.35	0.33	2 1	- 1	7-1	Q-1
14位于14	(新)	,	919	Q-1	d=1	d-1	d-1	d-1	- p	- ·	2 6	260	0 055
(D) 緊牧正利	AC STATE	260	0 035	0.025	0.025	0.025	0.025	0.025	0.025	0.025	0.025	0.000	0.00
		0.003	0.00	,	2 - 5	910	d-2	d-2	d-2	d-2	q-2	Z — D	7 L D
	種類	d-2	2-0	7-0	2 - 0	2 2	50 0	0.05	0.05	0.05	0.05	0.02	3
	質量形	0.02	0.05	6 .	. c	3 7	1 7	d-3	d-3	q-3	d-3	d – 3	9-3
	種類	d – 3	d – 3	0 - 3	2 2	٦	2 2	0.02	0.05	0.05	0.02	0.02	0.05
	質量部	0.05	0.02	0.05	0.00	?	,		1-1	9	e - 1	e 1	e – 1
その年の後指数	種類	e 1	e 	e - 1	6 - 1	6 - 1	9	D	- -	5	5	2	0.03
	加爾拉	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	o. 63	6.03	3		
	1 1				,	•	,	1		-	•		
	種類					,	,		1	ו	,	•	•
	質量部	-	•	,	'								
樹脂組成物の特徴						3	7 91	29.0	32.1	48.9	4.7	9.0	16.4
無棒成分	%	4.7	9.0	16.4	4	2 6	26 0	0 32	2.5	5.5	0.13	0.18	0.23
最大路隻加子径	шĦ	1.6	2.2	3.4	2 .	9.50	3 6	5	3.9	4.8	2.9	3.0	3.2
曲げ弾性学	GPa	2.9	3.1	3.3	6.2	3.0	3,6	68	82	69	93	93	8
曲げ強度	MPa	93	83	s :	5	3 5	2	49	42	36	63	09	24
引張強度	щРа	64	8	3	2 :	3 5	5	8	7	2	37	39	4
引張伸度	>€	39	4	44	5 2	⊋ S	2	9	43	35	55	64	65
ノッチ付き 1zod	(1/u)	52	8	3	2 2	3 5	135	138	142	147	125	128	132
荷重たわみ温度(1.82MPa)	<u>(၃</u>	125	121	200	131								
耐酸試験			-	,	9	13 6	6.2	4.5	2.6	1.6	15.3	12.6	6.3
災庫総	> <	16.0	12.8	6	3.6		47	42	ಜ	75	33	9	*
引っ張り伸度保持率	>2	=	چ اچ	2 6	3 6	: 8	16	98	8	8.1	94	38	3
引っ張り強度保持率	*		SS :	5	200	=	15	11	25	69	18	21	۽
ホルムアルデヒド発生速度	ppm/min.	<u></u>	۽ اع		•								

【0077】 【表2】

			1	ē i				95	1 E
	単位	海路包13	新 24 14	東部第 15	被 第 2 5) 13 13 14	第 2 2 2	19	20
		<u>.</u>			1	١٠	١٠٠	3-2	a – 3
(1) ポリアサクール技能	種類	a-2	a-2	a-2	a-2	7 8	13	15	95
	D# 12 55	100	100	100	9	202	201	3	
		31	4-2	b-2	b-2	p-2	b-2	p-2	2-0
(8) 炭酸カルシウム	関数	210	15	12	92	20	20	20	2
	記載	3		; ;	1	0-1	0-1	c - 1	C - 0
(C) 酸化防止剤	種類	1-1	- 1 0	2	. 9		0.35	0.35	0.35
	質量的	0.35	0.35	6. 33	3 7	7	1 7	d-1	d - 1
(0) 熱安定剤	種類	d – 1	d-1	7 - P	1 10	0 025		. 0.025	0.025
	質量部	0.025	0.025	0.059	0.000	200	9-1-2	d-2	d-2
	種類	q-5	q-5	2-p	7 - 0	-	5 6	0.05	0.15
	質量的	0.05	0.02	0.05	20.5	٠		1 5	,
	種類	d – 3	q-3	d-3	9-3	5-0	2 2	٦	,
	ない	0.02	0.2	0.2	0.2	6.5	٠,	: I	1
Part No. 200 1	整	e - 1	e - 1	e 1	e - 1	e - 1	- I	-	, 6
たのがありません	和事	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	50,00	3
	N SECTION AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF		,	e-2	6-2	,	e-2	7-0	1
	作品が			0.5	1.0	1	0.5	-	<u> </u>
							ļ		
樹脂組成物の特徴					7 9 5	16.4	16.4	16.4	16.4
無機成分	ж	16.4	16.4	20.0	2 0	0.25	0.23	0.20	0.25
最大凝集粒子径	Æ	0.25	C) -	3			3.0	2.9	3.0
曲げ弾性率	GPa		3.3	2.5	2 2	8	87	8	8
曲げ強度	MPa	9	5	\$ 8	88	25	49	48	45
引張強度	#Pa	21	5	ş ş	2 29	14	69	65	52
引張伸度	*	44	2	3 2	5 2	15	88	29	09
ノッチ付き 120d	(1/E)	98	25	5 5	139	135	124	120	120
荷置たわみ温度(1.82MPa)	3	135	135	22	1		-		
耐酸試験					1.5	9 5	4.8	4.6	6.8
重量減	×	6.9	9.6	, i	3	2	25	96	38
引っ張り伸度保持率	×	4	E	2	5 g	: s	95	96	6
引っ張り強度保持率	*	93	8	g :	2	<u>: </u>	15	15	2
ホルムアルデヒド発生速度	ppm/min.	92	2	ء اء	٩	<u>-</u>			

[0078]

			100.444	1145/0	日本	日本は				E SA
	単位	比较多	五 数 多	3 50	4	L. K.	1 text	7	8	5
	1	-	•	1		1	n - 4	a - 1	a-1	a 1
(A) ポリアセタール袖脂	循類	a-1	a-2	213	1 2	٤	1 2	200	100	100
	質量部	100	<u>5</u>	200	3	3	, ,	h - 4	b - 5	9 – q
(8) 形器カルシウム	種類	,	•	1	2-q	7 - 0	1 8	15	12	22
	金田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	,	,	,	2	2	07	3 -	1	1-0
の一般が作り数	湖湖	1-3	c - 1	1,0	ı	-	_		,	2,0
(C) ERTCHMENT	西海红		0.35	0.35	,	0.35	,	0.35	0.33	2 -
	THE REAL PROPERTY.		1 1 2	9-1	,	,	d-1	d-1	9-1	-
(0) 数安定到	福海	1000	0 035	0.025		1	0.025	0.025	0.025	0.025
		0.063	2 0.00	412		 	d-2	q-2	d-2	2-p
	類類	2-D	7 - 0	-	,	,	0.05	0.05	0.05	0.02
	は記述	린	. G.	5			Q - 3	d-3	q – 3	q – 3
	磁類	d-3	d – 3	.		,	0.2	0.05	0.05	0.02
	質問部	0.02	0.05	.	, -	1	9-11	6-1	e - 1	e - 1
その色の液位物	種類	e - 1	e - 1	6 – J	6	- 6	0 03	0 03	0.03	0.03
	質問的	0.03	0.03	0.03	0.03	20.05	3			
	種類	-	ι		•		1	,		
	質量部	ı	•		•					
相階組成物の特徴							,	7 91	16.4	16.4
田菜むぐ	%	,	,	,	16.4	10.4	5 6	5 6	u u	8.4
是一致电价 之 条	#H	1	1	1	0.30	0.28	0.63			3.9
は大部本は、は	GPa	2.7	2.8	2.5	3.3		3.3	3	3,6	S
用: 大大 大 十	MPa	63	98	84	92	35	26	5	8 2	
田汀袋斑	80°	5	62	29	54	54	54	88	-	7
J. 安强灰	S A	g.	36	43	43	39	40	12	72	5
引張伸貶	•	3 2	3	95	25	64	64	32	8	g :
ノッチ付き zod	(a/C)	361	25.	=	135	130	133	133	131	131
荷重たわみ温度(1.82MPa)	3	153	3							
耐酸試験			:	17	7.8	7.4	7.5	10.2	7.2	7.2
液香田	*	2	**	, v	8	42	43	12	2	35
引っ張り伸度保持率	*	£2	2 3	3 8	5	16	16	96	88	8
引っ張り強度保持率	*	92	ŝ	g ,	3 5	5	65	19	S	81
ホルムアルデヒド発生速度	ppm/min.	8	<u></u>	_	2	\$ 				

【産業上の利用可能性】

[0079] 本発明で得られるポリアセタール樹脂組成物は、本来ポリアセタール樹脂が持つ特徴を 有し、かつ剛性、靭性、耐熱性、さらには耐酸性に優れるため、自動車、電気電子、その 他工業などの分野で好適に利用できる。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 本来ポリアセタール樹脂が持つ特徴を有し、かつ剛性、靭性、耐熱性、さらには耐酸性に優れるポリアセタール樹脂組成物及びその成形品を提供する。

【解決手段】 ポリアセタール樹脂(A) 100 質量部に対して、平均粒径が 0.01μ m $\sim 1\mu$ m であり、かつ粒子の平均長径(L)と粒子の平均短径(d)の比である平均アスペクト比(L/d)が 3 以下である炭酸カルシウム(B) $0.1\sim 10$ 質量部、酸化防止剤(C) $0.01\sim 10$ 質量部、熱安定剤(D) $0.01\sim 10$ 質量部を配合してなることを特徴とするポリアセタール樹脂組成物。

【選択図】 なし

特願2004-012980

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-012980

受付番号

5.0400096578

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成16年 1月22日

<認定情報·付加情報>

【提出日】

平成16年 1月21日

特願2004-012980

出願人履歴情報

識別番号

[303046314]

1. 変更年月日 [変更理由]

氏 名

2003年 8月20日

更理由] 新規登録 住 所 東京都千

東京都千代田区有楽町一丁目1番2号

旭化成ケミカルズ株式会社